(11)特許出願公開番号

# 特開平11-12398

- (43)公開日 平成11年(1999) 1月19日

工作的技术工艺最繁殖的的。

(D) 新门内城市激动。项户内设计符

(51) Int.CL<sup>6</sup> 識別記号

日本**CO 8-L 23/08**達 ノブロ 日本自分をおりに 議

- 本語(こ、27/36 かがびょぎ (変)から麗りんご

C 0/8 K / .5/13 G / 1 本 是从维心前 (日 5/26) 不是

CO 812a 23/08 とておどいおが様へ ( ) ) で始.

⊕**P** I

B-3 2 B 27/28 1 1 0 2

[核][陳豐**27/36**][[日日日日日日日日八月]

5/17

未請求 | 請求項の数6 | FD | (全 8 頁) | 最終頁に続く 審査請求

**特顧平9-184312** 

インを付けていた。 おおんじものでもい 作り 一毛

類は痛みで動い、そのもは、トーチを成れ、され種(は)

主義の開始できません。これを対象を行むの問題問題

かない こうあく 計画課報 いわり きょうられぬ会議の

できれるのまた にいぬめ 外部の物体の 切り 海の西部田開藤 PER TO PERSON TO THE SELECTION OF THE SE

多种美国特别工作。 思问的 生活食管保护效应工作系

设计。学说有景特的思考的4个设计各种。 性影动物追随 「豚类」は高麗医科療される名は観覧しまり、「おき芸

**爱然中,这个性心型微微等自身也得似的思想的点人的感觉为** 

から其闇し経みて戦や引きいたいでしていたでは希望が

(71)出廣人[[000004101]][[]]

日本合成化学工業株式会社。

44、高点需求 大阪府大阪市北区大淀中一丁目 1.番88号。。

梅田スカイビル
タワーイポスト語語には、

。 大阪府茨木市室山2丁目13番1号;日本合

公子监督(1)**成化学工業株式会社中央研究所内**(4)等企业

が放送事業の表現している。これで来の過剰に対す

(72) 発明者 北 康司

· 《《《台》· 大阪府类木市室山·2 丁目13番 1·号》:日本合 成化学工業株式会社中央研究所内

100 经净点

<講任(MO)(ガンガキー(近前)0 − 1 温り20 − 1

事事的表示とでは終るでは食品(J:>今日か

2年もでも12年第四十二日第四十二日数20種類4年

メポップトの重要にはまて一を計算を「「日本報」

記論的名詞的監論されて、信息的哲學 は試験を禁却と

经内部分的 医超过速型 计交通系统 医多种性 医二氏病

**できません 神経 こうみつぎご** 

(海海縣)基礎 医多足术 医乳球溶液

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物及びその用途

ラ(57) 【要約】 ハット 知识にと 種質 しおもご いじゅうと

【課題】「耐久性、熱収縮追随性、耐溶剤性、耐酸素透 過性に優れた樹脂組成物及びその用途を提供する。

三 『解決手段』、 3エチレン含有量が20~60モル%、酢 台酸ビニル成分のケン化度が90モル%以上のエチレンー 、酢酸ビニル共重合体ケン化物(A)。、 上1S (K 7/1):1 3あるいは JTIS 章K = 6760に従い測定した引張破 - 壊伸びが700%以上の熱可塑性樹脂(B)、フェノー ル系化合物 (C) リン系化合物又はアミン系化合物 **(D) よりなり、(A) / (B) = 9.7~7.0/3/3** 5.0 (重量比) 、 [ (A) 4.(B) ] 4.00 重量部に対し て(C) 及び(D) がそれぞれ0.05~5重量部から なる樹脂組成物及びかかる樹脂組成物を少なくとも一層 とする積層体。

型 (1) 医不足 (1) 医强力 (1) 医克尔特 (1) (1) (1) (1)

能够大大的 医二氯磺胺二氯甲二二磺胺二苯 化基础

But the second of the second

经分配的原金 计一定选择 "种类病症"的 多一点点

English Company

化二甲基二基氯基基基

扩展与高温度等的 人类鱼。1、卵、5种、5种吸收本分型化定数,次属设计3等 · 2015年,1914年,第一個機器體、老部日本自然一一個

いまたは 発展 (電子を) は、 「現職をは、 は、 「関係を はっきる 三、金銭子爵(こか)、徳家に等達に立ちむ。 こえよ チーング、発信されていた。そのまとり経過性に記して

5. 建元 1、 2倍糖 (3.5亩 2.5 )。物种均均2. 主人集队身间的18部二件茶刷的规律。17位于 No. Part 1964年14、夏季 1、6、新工作物 1、1988年25 了的女子教员的对象。(1)自然数别编码 (ME)的交换

三面性紅髮 原列。 人名英格兰人姓氏 ,从严重联系,在一层的一层的联系。 10. おかる訳のと呼ば郷浄金のいながめた。 医乳类氏性囊性性炎 医结束 建设工 医内壁管

BEST AVAILABLE COPY

14- 7- 37

【特許請求の範囲】

【請求項1】 エチレン含有量が20~60モル%、酢酸ピニル成分のケン化度が90モル%以上のエチレンー酢酸ピニル共重合体ケン化物(A)、JISK7113 あるいはJISK6760に従い測定した引張破壊伸びが700%以上の熱可塑性樹脂(B)、フェノール系化合物(C)、リン系化合物又はアミン系化合物(D)を含有してなり、(A)/(B)=97~70/3~30(重量比)、[(A)+(B)]100重量部に対して(C)及び(D)がそれぞれ0.05~5重量部であることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】 JTS № 7 1 1 3 あるいは列1 S № 6 7 6 0 に従い測定した引張破壊伸びが 7 0 0 %以上の熱可塑性樹脂 (B) が、ガラス転移温度 (Tg) = 1 5 0~25℃、結晶融解熱 (Δ H u) 3 0 以 / g 以下の熱可塑性ポリエステルであることを特徴とする請求項 1 記載の樹脂組成物。

【請求項3】 フェノール系化合物 (C) 及びリシ系化合物又はアミン系化合物 (D) が下記条件を満足することを特徴とする請求項 (A) 2いずれか記載の樹脂組成物。

3.  $0 \le \beta \le 7$ . 0 〔但し、 $\beta$  は (D) の分子量/融点 ( $\mathbb{C}$ ) を表す。〕

【請求項4】 請求項1~3いずれか記載の樹脂組成物を少なくとも1層含むことを特徴とする積層体。

【請求項5】 積層体が多層チューブまたは多層パイプであることを特徴とする請求項4記載の積層体。

【請求項6】 多層チューブまたは多層パイプが、温水 又は熱水循環用、燃料輸送用、インク輸送用、溶剤輸送 用のいずれかの多層チューブまたは多層パイプであるこ とを特徴とする請求項5記載の積層体。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、耐久性、耐酸素透過性、熱収縮追随性、耐溶剤性、柔軟性にすぐれた樹脂 組成物及び該組成物を用いた積層体に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、温水循環法によるセントラルヒーティング、特にフロアーヒーティング設備に用いられる温水パイプとしては、鉄製、銅製のパイプが多用されている。しかし、近時は価格面、施工面から鉄製パイプに代えて、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブテン等の樹脂組成物が使用されるようになってきた。ところが、かかる樹脂製のパイプの場合、熱交換器、ポンプ等の金属製の部分に腐蝕が認められる場合があり、原因は主として該パイプが耐酸素透過性に劣るため、温水中に浸入した酸素によるものであると考えられている。かかる解決策として特開昭61-83035号公報には、

水架橋ポリオレフィン/エチレン一酢酸ビニル共重合体 ケン化物/水架橋ポリオレフィンの層構成よりなるパイ プが記載され、特公平8-19293号公報には、エチ レン一酢酸ビニル重合体ケン化物に、特定のヒンダード フェノール基を有するアミドを含有させた樹脂組成物が 記載され、特開平2-74341号公報には、エチレン 一酢酸ビニル重合体ケン化物に、置換フェノール誘導体 及び有機亜リン酸化合物又はチオエーテル系化合物の少 なくとも1種を含有する組成物を少なくとも1層とする 積層構造をもつ温水循環用パイプが記載されている。

[0003]

※、『【発明が解決しようとする課題】 しかしながら特開昭 6 1-83035号公報開示技術では、極度に曲がった部 位や、温度変化の激しい部位では、水架橋ポリオレフィ ンの収縮にエチレンー酢酸ビニル共重合体ケン化物が追 従できず、長期間の使用中にクラックが発生するという 欠点があり、特公平8-19293号公報開示技術の樹 脂組成物を用いたポリオレフィン系樹脂/該樹脂組成物 の積層体からなるパイプや、特開平2-74341号公 報開示技術では、パイプの耐久性の向上は見られるもの の、熱収縮によるクラック発生が押さえられない場合が あることが本発明者の検討で判明し、更に詳細に検討す るといずれも機械的強度が不安定であり、改善の余地が 見られ、これらの課題を解決する耐酸素透過性に優れ、 耐久性、熱収縮追随性、耐溶剤性、柔軟性に優れ、上述 の如きパイプに有用な樹脂組成物が望まれていたのであ る。

[0.0.0.4]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者は、かかる事情に鑑みて鋭意研究した結果、エチレン含有量が20~60モル%、酢酸ビニル成分のケン化度が90モル%以上のエチレン一酢酸ビニル共重合体ケン化物

(A) ( Jil Sik 7 1 13 あるいは Jil Sik 6 7 6 20 に従い 測定した 引張破壊伸びが 7 0 0 %以上の熱可塑 一性樹脂 (B) 、フェノール系化合物 (C) に以ン系化合物 (B) に 9 で~ 7 0 / 3 ~ 3 0 (重量比) に [(A) + (B) ] 10 0 重量部に対じて (C) 及び (D) がそれ ぞれの 20 5 ~ 5 重量部である樹脂組成物が、計画久性、

40 耐酸素透過性、熱収縮追随性、耐溶剤性にすぐれ、更には該組成物を用いた積層体が上記欠点を克服しかつ上記用途に有用であることを見いだし本発明を完成するに至った。

[0005]

【発明の実施の形態】以下、本発明の樹脂組成物を具体的に説明する。本発明で用いるエチレン一酢酸ビニル共重合体ケン化物(A)はエチレン含有量が20~60モル%、好ましくは25~47モル%、酢酸ビニル成分のケン化度が90モル%以上、好ましくは95モル%以上のものが使用される。エチレン含有量が20モル%未満

达姆克雷达

では耐水性が低下し、一方60モル%を越えると耐酸素透過性が悪化する。又、酢酸ビニル成分のケン化度が90モル%未満では酸素遮断性や耐湿性が低下する。かかるケン化物(A)の中でも、210℃、2160g荷重下で測定したメルトフローインデックス(MFI)が0.5~50g/10min、好ましくは1~35g/10min、更に好ましくは2~15g/10minのものが機械的強度の面で好適に使用される。

【0006】又、該共重合体ケン化物(A)は、更に少量のプロピレン、イソプテン、αーオクテン、αードデ 10セン、αーオクタデセン等のαーオレフィン、不飽和カルボン酸又はその塩、部分アルキルエステル、完全アルキルエステル、ニトリル、アミド、無水物、不飽和スルホン酸又はその塩等のコモノマーを含んでいても差支えない。

【0007】本発明で用いる熱可塑性樹脂(B)は、JISK 7113あるいはJISK 6760に従い測定(ポリエチレンの場合はJISK 6760、それ以外の場合はJISK 7113)した引張破壊伸びが700%以上であることが必要であり、好ましくは、引張 20破壊伸びが800~1800%、更に好ましくは900~1500%である。引張破断伸びが700%未満では、(A)と(B)との混合物の柔軟性が不十分となり不適当である。なお本発明の引張破壊伸びは、タンベル形状として2号試験片を用い、引張速度50mm/minにて測定した値を採用している。

【0008】熱可塑性樹脂(B)としては上記の引張破 メチレンービス(3,5ージー エーブチルー4'ーヒド 壊伸びを満足するものであれば、特に限定されず、樹脂 の種類として具体的には、ポリオレフィン系樹脂、ポリ エリスリチルーテトラキス[3ー(3,5ージーエーブ アミド系樹脂、ポリエステル系樹脂、アイオノマー等が 30 チルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオネート(α=挙げられるが、好ましくはポリエステル系樹脂、ポリオ ワンマン系樹脂が用いられる。 エープチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル)プ

【0009】かかるポリエステル系樹脂としては、テレフタル酸、イソフタル酸等の芳香族ジカルボン酸やアジピン酸やセバシン酸等の脂肪族ジカルボン酸等の酸成分の1種又は2種以上と1,6一ヘキサンジオール、1,4一プタンジオール、エチレングリコール、プロピレングリコール等の炭素数が2~6のアルキレングリコール等のグリコール成分を重縮合して製造されるものである。

【0.010】該ポリエステル系樹脂は示差走査型熱量計(昇温速度10  $\mathbb{C}/\mathcal{H}$ )により測定されたガラス転移温度(Tg)が $-1.50\sim2.5$   $\mathbb{C}$ のものが好ましく、更には $-8.0\sim-1.0$   $\mathbb{C}$  である。また示差走査型熱量計(昇温温度2.0  $\mathbb{C}/\mathcal{H}$ )により測定された結晶融解熱( $\Delta Hu$ )が3.0  $\mathbb{C}/\mathbb{C}/\mathbb{C}$  以下が好ましく、更には $1.0\sim2.0$   $\mathbb{C}/\mathbb{C}/\mathbb{C}/\mathbb{C}$ 

【0011】該ポリエステル系樹脂のガラス転移温度 (Tg)、結晶融解熱 ( $\Delta Hu$ ) のコントロールとして はポリエステル系樹脂の配合組成によりコントロールす 50

ることができる。即ちガラス転移温度(Tg)は上記の 芳香族酸と脂肪族酸の配合比によりコントロールでき、 脂肪族酸の比率を上げるとガラス転移温度(Tg)を低 下させることができ、また結晶融解熱(ΔHu)は、結 晶性を崩す原料(例えばフタル酸)を増量することによ り低下させることができるが、これらに限定はされない。

【0012】フェノール系化合物(C)としては、2. 5-ジーtープチルハイドロキノン、2, 6-ジーtー ブチルー p ークレゾール、4、4'ーチオピスー(6ー tープチルフェノール)、2,2'ーメチレンービス (4-メチル-6-t-ブチルフェノール)、テトラキ スー [メチレンー3ー(3', 5'、-ジーtープチルー 4':-ヒドロキシフェニル) プロピオネート] メタシ、 4, 4'ーチオピスー(6-tープチルフェノール)、 N, N' ーヘキサメチレンービス(3, 5ージーtーブ チルー4' ーヒドロキシーヒドロシンナマミド)、1, 3, 5-トリメチルー2, 4, 6トリス(3, 5-ジー tープチルー4ーヒドロキシベンジル) ベンゼン、ペン タエリスリチルーテトラキス [3-(3,5-ジーt)-ブチルー 4 ーヒドロキシフェニル) プロピオネート、ト リエチレングリコールーピス [3-t-7チルー 5 - メチルー 4 ーヒドロキシフェニル)プロピオネー ト〕等が挙げられ、これらの中でもの分子量/融点 (°C) の比を a とした時、該 a が、 4: 0 ≤ a ≤ 1:0 \*\* Oとなることが好ましく、具体的にはN.N' -へキサ メチレンービス(3,5ージー ヒーブチルー4'ーヒド ロキシーヒドロシンナマミド) (a 三4.0)、ペシタ エリスリチルーテトラキス [3-(3,5-ジーt)-ブ 9.4)、トリエチレングリコールービス (3-(3-\_t =ブチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル)プ ロピオネート〕  $(\alpha = 7.4)$  が好適に用いられ、 $\alpha <$ 4. 0 や α > 1 0. 0 の場合は分散性が悪く、機械的物 性が低下する場合があるので好ましくない。

【0013】リン系化合物又はアミン系化合物(D)としては、トリフェニルホスファイト、トリス(pー/ニルフェニル) ホスファイト、トリス(2,4ージーtーブチルフェニル) ホスファイト等のトリアリールホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイトの如きモノアルキルジフェニルホスファイトや、フェニルジイソオクチルホスファイトの如きジアルキルモノフェニルホスファイト等のアルキルアリールホスファイト、トリイソオクチルホスファイト、トリイソオクチルホスファイト、トリイソオクチルホスファイト、ドリステアリルホスファイト、トリイソオクチルホスファイト、ドリステアリルホスファイト等のトリアルキルホスファイト、ビス(2,4ージーtーブチルフェニル) ペンタエリスリトールージーホスファイト等のリン系化合物や、2,4ービスー(nーオクチルチオ) ー6ー(4ーヒドロキシー3,5ージーtーブチルアニリノ)ー1,3,5ート

10

リアジン、N. Nージフェニルーpーフェニレンジアミ ン、N-フェニル-N'-イソプロピル-p-フェニレ ンジアミン、N-フェニルーN'ー1, 3-ジメチルブ チルーpーフェニレンジアミン等のアミン系化合物が挙 げられ、これらの中でも分子量/融点(°C)の比をβと した時、該 $\beta$ が3.  $0 \le \beta \le 7$ . 0となることが好まし く、具体的にはトリス(2,4-ジーtープチルフェニ **ル)ホスファイト(β=3.5)、ビス(2,4ージー** t-ブチルフェニル) ペンタエリスリトールージーホス  $7r + (\beta = 3.7)$ , 2, 4 - 4x - (n - x)ルチオ) -6-(4-ヒドロキシ-3, 5-ジーt-ブ 2) が好適に用いられ、 $\beta$ <3. 0の場合や $\beta$ >7. 0 の場合は分散性が悪く、機械的強度が悪い場合があるの で好ましくない。

[0014] 本発明の樹脂組成物は上記の(A)~(D)を含有してなるものであるが、かかる(A)、(B)、(C)、(D)の混合割合としては、(A)/(B)=9.7~70/3~30(重量比)であることが必要で、好ましくは95~80/5~20(重量比)である。(A)/(B)=97/3(重量比)より(A)の割合が多いと、柔軟性不十分の為、機械的物性を満足することができず、また、(A)/(B)=70/30(重量比)より(A)の割合が少ないと相溶性が不良の為、十分な柔軟性を発揮することができず不適である。

\*【0015】又、[[(A) + (B)] 100重量部に対 して、(C)及び(D)がそれぞれ0.05~5重量部 であることも必要で、好ましくは0.05~1重量部で ある。 (C) あるいは (D) が0.05 重量部未満で は、耐熱性が不十分となり、5重量部を越えると分散性 30 が低下する為、機械的物性が不十分となり不適である。 【0016】上記(A)~(D)からなる樹脂組成物の 製造法としては、(A)~(D)を押出機でプレンドす る方法が好適に用いられる。該ブレンドは単軸押出機あ るいは二軸押出機による溶融ブレンド等が挙げられる が、二軸押出機による溶融プレンドが好適に用いられ る。更に該樹脂組成物を溶融成形法により、ペレット、 フィルム、シート、パイプ、チューブ等の成形物とする ことも可能で、該溶融成形法としては、押出成形(Tー ダイ押出、インフレーション押出、ブロー成形、溶融紡 糸、異型押出等)が主として採用される。溶融成形温度 は170~270℃の範囲で行われる。

【0017】又、溶融成形時にはエチレン含量やケン化度が種々異なるエチレン一酢酸ビニル共重合体ケン化物を2種以上併用することも可能である。又、溶融成形時に、(C)、(D)以外の添加剤、安定剤、界面活性剤、架橋性物質(エポキシ化合物、多価金属塩、無機又は有機の多塩基酸又はその塩など)補強材としての繊維(ブラス繊維、炭素繊維など)ハイドロタルサイト等を適量配合する事ができる。

6

【0018】本発明の樹脂組成物は、上述した如く該樹 脂組成物のみを単層とする樹脂成形物の製造以外に、本 発明のフィルム、シート等の成形物を少なくとも1層と する積層体として実用に供せられることが多い。該積層 体を製造するに当たっては、本発明の樹脂組成物より得 られたフィルム、シート等の樹脂成形物の層の片面又は 両面に他の基材をラミネートするのであるが、ラミネー ト方法としては、例えば、該成形物(フイルム、シート 等)に熱可塑性樹脂を溶融押出する方法、逆に熱可塑性 樹脂等の基材に該組成物あるいは成形物(ペレット等) を溶融押出する方法、該組成物あるいは成形物と他の熱 可塑性樹脂とを共押出する方法、更には本発明で得られ た樹脂成形物と他の基材のフイルム、シートとを有機チ タン化合物、イソシアネート化合物、ポリエステル系化 合物等の公知の接着剤を用いてラミネートする方法等が 挙げられる。

【0019】共押出の場合の相手側樹脂としては直鎖状 低密度ポリエチレン、低密度ポリエチレン、中密度ポリ エチレン、高密度ポリエチレン、エチレン一酢酸ビニル 共重合体、アイオノマー、エチレンープロピレン共重合 体、エチレンーアクリル酸エステル共重合体、ポリプロ ピレン、プロピレンーαーオレフィン(炭素数4~20 のαーオレフィン) 共重合体、ポリプテン、ポリペンテ ン等のオレフィン樹脂の単独又は共重合体、或いはこれ らのオレフィン樹脂の単独又は共重合体を不飽和カルボ ン酸又はそのエステルでグラフト変性したもの等の広義 のポリオレフィン系樹脂、ポリエステル、ポリアミド、 | 共重合ポリアミド、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデ ン、アクリル系樹脂、スチレン系樹脂、ビニルエステル / 系樹脂、ポリエステルエラストマー、ポリウレタンエラ ストマー、塩素化ポリエチレン、塩素化ポリプロピレン 等が挙げられる。エチレン一酢酸ビニル共重合体ケン化 物も共押出可能である。

【0021】又、共押出の場合、AにB、BにAをブレンドしたり、AやBの少なくとも一方に両層面の密着性を向上させる樹脂を配合することもある。積層体の形状としては任意のものであって良く、フイルム、シート、テープ、ボトル、パイプ、フィラメント、異型断面押出物などが例示され、例えば多層フィルムを製造するには、Tーダイ押出、インフレーション押出等が採用される。例えば、層構成をポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/本発明の樹脂組成物層/接着剤層/ポリオレフィン系樹脂層とする場合は3種5層の共押出成形装置を用い

て、エチレン-酢酸ビニル共重合体ケン化物層/接着剤 層/ポリオレフィン系樹脂層とする場合は3種3層の該 装置を用いて、温度180~250℃に設定されたダイ より共押出した後、チルロール等により冷却し、5層又 は3層の積層フィルムを得ることができる。

【0022】本発明においては特に多層チューブや多層 パイプとすることが有用で、かかる多層用途についてよ り具体的に説明する。本発明の樹脂組成物から多層パイ プを製造するには、共押出法と押出コート法等が用いら れる。共押出法で多層パイプを製造する場合として、例 10 径としては10~50mm、厚みは1~5mmが好まし えば (内側) ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/本発 明の樹脂組成物層(外側)の多層パイプを製造する場 合、3種3層の共押出成形装置を用いて、温度180~ 250℃で共押出する。

【0023】実用的な機械強度を有する多層パイプを製 造するためには、ポリオレフィン系樹脂層を架橋させる 方法が一般的に行われる。架橋の方法としては、熱架橋 法、水架橋法、放射線架橋法等が挙げられる。熱架橋法 は、押出機中で、過酸化物と反応させることにより架橋 させる方法で、使用される過酸化物としては、ケトンパ 20 ーオキサイド、ジアシルパーオキサイド、ハイドロパー オキサイド、ジアルキルパーオキサイド、アルキルパー エステル等が挙げられる。水架橋法は、加水分解により 縮合反応を起こすアルコキシシリル基を有するポリオレ フィン系樹脂を用いる。該官能基は加水分解によりシロ キサン架橋-Si(OR)ュ-O-Si(OR)ュ-を形 成する。具体的には、水架橋性ポリオレフィン系樹脂を 用いて製造した多層パイプのポリオレフィン系樹脂側を 水、熱水あるいは水蒸気で処理することで、架橋させる 17.77 ことができる。

【0024】放射線架橋は、電子線、y線、β線等の電 離性放射線を照射して行われる。具体的には、多層パイ プのポリオレフィン系樹脂部位に放射線を照射して架橋 でさせる。一方押出コート法は、予め製造しておいた基材 パイプ上に押出機を用いてコートする方法で、層構成に より様々な方法がとられる。例えば、(内側)ポリオレ フィン系樹脂層/接着剤層/本発明の樹脂組成物層(外 側) の多層パイプを製造する場合、ポリオレフィン系樹 脂管に接着剤を介して共押出コートする形式と接着樹脂 と本発明の樹脂組成物を順次押出コートするタンデム形 式がある。このように複数の押出機を活用すると、任意 の構成を有する多層パイプの製造が可能である。この場 合も多層パイプの実用強度をもたせるため、予め前述の 方法で架橋したポリオレフィン管を用いるのが普通であ る。なお本願発明の多層パイプは上記の層構成以外に も、(内側)ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/ポリ アミド系樹脂/本発明の樹脂組成物層(外側)、(内 側) ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/ポリオレフィ ン系樹脂層/本発明の樹脂組成物層(外側)等の層構成 を採ることができ、この時も上記と同様に製造すること 50 ができる。又、多層チューブも上記に準じて製造するこ とができる。

【0025】上記多層パイプや多層チューブは、温水又 は熱水循環用、燃料輸送用、インク輸送用、溶剤輸送用 に用いられる。温水又は熱水循環用として用いる場合の 層構成は、(内側) ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層 /本発明の樹脂組成物層(外側)、(内側)ポリオレフ ィン系樹脂層/接着剤層/本発明の樹脂組成物層/接着 剤層/ポリオレフィン系樹脂層(外側)が好ましく、外 い。各層の厚みはポリオレフィン系樹脂層が10000~ 5000μm、接着剤層が10~500μm、本発明の 樹脂組成物層が10~500μm程度が好ましい。この 場合の温水又は熱水の温度としては、40~95℃、通 常は50~90℃である。

【0026】燃料輸送用として用いる場合の層構成とし ては、(内側) ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/本 発明の樹脂組成物層(外側)、(内側)ポリオレフィン 系樹脂層/接着剤層/本発明の樹脂組成物層/接着剤層 **/ポリオレフィン系樹脂層(外側)、(内側)本発明の** 樹脂組成物層/接着剤層/ポリオレフィン系樹脂層

(外) が好ましく、外径としては10~50mm、厚み は1~5mmが好ましい。各層の厚みはポリオレフィン 系樹脂層が 1 0 0 0 ~ 5 0 0 0 μm、接着剤層が 1 0 ~ 500μm、本発明の樹脂組成物層が10~500μm 程度が好ましい。

【0027】インク輸送用として用いる場合の層構成と しては、(内側)ポリオレフィン系樹脂層/接着剤層/ 本発明の樹脂組成物層(外側)、(内側)ポリオレフィ 30 ン系樹脂層/接着剤層/本発明の樹脂組成物層/接着剤 | 層/ポリオレフィン系樹脂層(外側)、(内側)本発明 の樹脂組成物層/接着剤層/ポリオレフィン系樹脂層

(外) が好ましく、外径としては2~10mm、厚みは 0. 05~2 mmが好ましい。各層の厚みはポリオレフ イン系樹脂層が45~2000 m、接着剤層が2~2 00 μm、本発明の樹脂組成物層が2~200 μm程度 が好ましい。こうに、は一緒には、これでは金を持たされ

【0028】溶剤輸送用、燃料輸送用のパイプは自動車 のガソリン等の燃料あるいはウオッシャー液等の溶剤の 配管(フレキシブルチューブ)に有用であり、インク輸 送用のパイプはプリンター等のインク配管(フレキシブ ルチューブ)等に有用である。

【0029】更に、本発明では、フィルム、シート等の 樹脂成形物に他の基材を押出コートしたり、他の基材の フイルム、シートなどを接着剤を用いてラミネートする 場合、熱可塑性樹脂以外に任意の基材(紙、金属箔、一 軸又は二軸延伸プラスチックフイルム又はシート、織 布、不織布、金属綿条、木質面など)が使用可能であ る。

[0030]

【実施例】以下、本発明について実施例を挙げて更に詳しく説明する。特に断りのない限り、「部」は「重量部」を、「%」は「重量%」を示す。

#### 【0031】実施例1

テレフタル酸60部、アジピン酸40部、1,4ープタ ンジオール100部の割合で反応させてポリエステル (B) を得た。ポリエステル (B) の J I S K 7 1 1 ・3に従い測定した引張破壊伸びは1,200%、ガラス転 移温度 (Tg) がー25℃、結晶融解熱 (ΔHu) は1 3 J/gであった。次にこのペレット10部に、エチレ ン含有量32モル%、ケン化度99.8モル%、メルト フローインデックス (MFI) が3 g/10min (2 10℃、2160g) のエチレン-酢酸ビニル共重合体 ケン化物 (A) 90部、N, N' -ヘキサメチレンビス (3, 5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシーヒドロシ ンナマミド) 〔チバガイギー社製、『イルガノックス1 0981)~(C) 0./3部とトリス(2.4-ジーtー ブチルフェニル) フォスファイト〔チバガイギー社製、 『イルガフォス16.8』) (D) 0.3部よりなる組成 物 [(A)/(B) = 90/10、[(A)+(B)] 20 100部に対して(C)及び(D)がそれぞれともに 0. 3部] を用いて、二軸押出機30mmø、L/D= 30、供給部の温度210℃、圧縮部、計量部の温度2 30℃で、吐出量7.0kg/hrで溶融混合した。 ...【0.032】得られた樹脂組成物を以下の様に評価し、 その結果を表3に示した。

# (イ) 引張破断伸び

得られた樹脂組成物より、長さ50mm、幅15mm、厚み100μmの試験片を作製して、引張速度50mm/minにて、引張破断伸び(%)を常温にて5回測定して、平均値(%)、最大値(%)及び最低値(%)を求めた。

### □【0:0 3 3 】(ロ)耐久性

5.红色色花像 以外,水平1.50mm

grand and second

得られた樹脂組成物より、長さ50mm、幅15mm、 厚み100μmの試験片を130~150℃の範囲で何 点かエージングを行い、引張破断伸びが、元の長さの2 5%となる時間を求め、更に温度と時間をプロットし \* \* て、アレーニウス法により90℃における引張破断伸びが、元の長さの25%となる時間(年)を求めた。

10

### 【0034】(ハ)酸素透過度

3種3層の共押出装置を用いて、外層が上記の樹脂組成物、中間層がカルボン酸変性ポリエチレン(三菱化成社製、460H)、内層が高密度ポリエチレン(三菱化成社製、JV070)F [外層/中間層/内層=80μm/160μm/1760μm] の多層パイプを共押出法により作製し、100cm長の多層パイプの一端を混合型エポキシ系接着剤で密栓し、もう一端を酸素透過量測定装置(MOCON社製、OXTRAN10/50)に接続して150℃、30時間、恒温槽中で熱処理後測定した。

### 【0035】(二)熱収縮追随性

上記で得られた多層パイプを長さ500mmに切断し、 L字型に曲げられるように固定ジグの付いた恒温槽に設置し、温度を5℃と95℃の間で、16サイクル/日で 繰り返し変化させ、クラックが折り曲げ部に完全に発生するサイクル数を測定し以下の様に評価した。

〇・・・>5000サイクル

△・・・2000~5000サイクル

×・・・<2000サイクル

本発明で得られた樹脂組成物を押出機を用いて、単層フィルム( $10 \text{ cm} \times 10 \text{ cm} \times 100 \mu \text{m}$ )を作製し、ガソリン、トルエン、メチルエチルケトン、酢酸エチルにそれぞれ23 C、 $7 \text{ 日間浸漬した際の重量変化率を測定し、以下の様に評価した。$ 

〇・・・すべての溶剤で0.1%未満

×・・・すくなくとも1つの溶剤で0.1%以上

【0037】実施例2~13、比較例1~7

表1、2に示される(A)、(B)、(C)、(D)成分を用いて実施例1に準じて、樹脂組成物を製造した。 得られた樹脂組成物を実施例1と同様に評価し、その結果を表3に示した。

## 【表 1 】

(A)		(B)		<u> </u>	(A)/(B)
エチレーケン化 MFI	種類	伸長破	T∵g	ΔHu	配合比
ン含量 度		壊伸び	(°C)-	(J/G)	(重量比)
(ŧ/%) (ŧ/%) (g/10min)	197	(%)	<u> </u>		45 45
実施例 1 32 99.8 3.0	<b>O</b>	1200	-25	13	90/10
実施例2 32 99.8 3.0	<b>O</b>	1200	-25	13	70/30
実施例3 44 99.8 12.0	0	1200	-25	. 13	90/10
実施例4 32 99.8 3.0	<b>Ø</b>	1000			90/10
実施例 5 32 99.8 3.0	3	850	·	_	90/10
実施例 6 32 99.8 3.0	<b>4</b>	900	<del>:</del>		90/10
実施例7 32 99.8 3.0	Φ	950	-25	13	90/10
実施例8 32 99.8 3.0	0	1200	-25	13	90/10
実施例 9 32 99.8 3.0	0	1200	-20	15	90/10
•					

(旭電化社製、『アデカスタブAO-80』) ♥:トリス(2, 4 ージー t ープチルフェニル)フォスファイト

[0038]

BEST AVAILABLE COPY

\* \*【表3】

(チバガイギー社製、『イルガノフォス168』)

❷:アミン系化合物(旭電化社製、『アデカスタブLA−57』)

[0039]

11:16:1	٠.	_		•	134.03	1		•
	<u> </u>	) 引張破断	<u> 単び</u>	(口)	()	<u>v)                                    </u>	(二)	、(木)
1 M	平均值	最低值	最大値			30日後	熱収縮	耐溶剤
. <u>:::::</u>	_(%)_	(%)	<b>(%)</b> ()	(年)	(cc/m	².·24hr)	追随性。	性
実施例1	312	- 287	321	58	0.0002	0.0003	$O^{v_{N_{k}}}$	0
実施例2	347	320	355	62	0.0003	0.0004	⊕ Q >#	; O
実施例3	420	411	429 😯	52	0.0002	0.0003	√ O/ 84	. O
: 実施例 4	343	320	354	53	0.0002		î, Ö	, ; O
実施例 5	308	288	322	58	0.0002	0.0003	.: O	· O
実施例6	, 290	274	311				O	; O
実施例7	336	308	352		0.0002	•	0	0
実施例8	325	306	343	50	0.0002	0.0003	O	⊹DO
実施例9	288	281		•		0.0003		ч, О
実施例10	237	211	301	45		0.0004	;	() O
実施例11	301	263	352	41	0.0002	0.0005	0	0
実施例12	313	251	353	46		0.0005	O	0
<u>実施例13</u>	3 291	255	342			<u>.0. 0005 🖖</u>	<u> </u>	O
比較例1	154	98	228	36	0.0002	0.0012		, 0
比較例2	<sub>о</sub> 214	<b>[71</b> ]	<b>281</b> $\S$ .	27	÷ <b>0.0003</b>	0.0024 🖔	$\Delta_{(m,k)}$	<u>,, O</u>
比較例3	295	<b>285</b> . 67	302	39	0.0002	0.0008	*	: O
比較例4	3 <b>01</b>	290	307 C	28	, 0.0002			· , O
比較例 5	241	211 🕡	275 🕏	36	. 0. 0002	0.0005	27 12 444	5 ×
比較例6	∵ <b>253</b>	208 🔿	306 🕾	41	ç0.000 <u>2</u>	0.0006	Ø. A	* <b>X</b>
比較例7	<u>- 206</u>	107 😘	281 😗	45	<u>3.0.0002</u>	<b>0.0006</b>	/ <b>X</b> (C	<u>··· O</u>

[0040]

ビニル共重合体ケン化物(A)、熱可塑性樹脂(B)® フェノール系化合物 (C)、リン系化合物又はアミン系 30 用のチューブ、パイプ等の用途にも有用である。 

8 18 6 5

識別記号

5 A 80 C

S . F

S (※性、熱収縮追随性、同耐溶剤性、耐酸素透過性に優れ、か 【発明の効果】本発明の樹脂組成物は、エチレン一酢酸 かる樹脂組成物を少なくとも1.層とする積層体は、温水 및 又は熱水循環用、燃料輸送用、インク輸送用、溶剤輸送

114 8 3

### フロントページの続き

(51) Int. C1. 6 C08K 5/49 CO8L 23/26 67/00

. }'  $(p_{ij})_{ij} \mathbf{F} \mathbf{I}_{ij} \mathbf{F}_{ij}$  (1)

Markey St. W. Co.

1. 我们就是"我们"。 entre est and transfer and the

<u>.j</u>)

1. "我们的"的"一个"的"我们的"。

; C08K 5/49 👙 COSL 23/26 🕸

67/00 %